

Poste de Praticien Hospitaliser Temps plein

Service de Génétique Médicale Hôpitaux Universitaires de Strasbourg pourvu au 01/11/2018

▪ Présentation du service :

Les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg (HUS), couvrent le secteur de la population de l'Eurométropole de Strasbourg et du Bas-Rhin auquel s'ajoutent des zones géographiques plus éloignées en raison d'activités d'appel, de recours et de référence liées aux activités de pointe et d'innovation hospitalo-universitaires.

Le Service de Génétique Médicale des HUS, assure une activité clinique en lien étroit avec le Laboratoire de Diagnostic Génétique (agrément pour le diagnostic pré et post-natal, plateforme d'analyse chromosomique sur puces à ADN et plateforme de séquençage haut débit), les nombreux services cliniques des HUS dont plusieurs Centres de Référence Maladies Rares, et les unités de recherche dédiées implantées sur le campus strasbourgeois. Nous assurons des missions de diagnostic et de prise en charge des patients atteints de maladies génétiques, notre activité étant fortement en lien avec l'obstétrique, la fœtopathologie, la néonatalogie, la pédiatrie et toutes les spécialités adultes. Nous offrons une activité intense et stimulante avec des possibilités de participer à, ou même mener, des projets de recherche clinique/laboratoire. Le volume de consultations global est de 5000 consultations par année.

Actuellement localisé au sein de l'hôpital de Hautepierre, le service de Génétique Médicale déménagera en 2019 dans un nouveau bâtiment situé au cœur du campus universitaire et adjacent au Nouvel Hôpital Civil (CRBS, Centre de Recherche Biomédicale de Strasbourg), ce qui permettra de regrouper sur un site unique les entités scientifiques et cliniques de l'Institut de Génétique Médicale d'Alsace (IGMA), avec pour objectif de favoriser l'interdisciplinarité entre la clinique, la recherche médicale et la recherche fondamentale.

Le Service de Génétique Médicale a obtenu, dans le cadre du Plan Maladies Rares, plusieurs labellisations de Centres de Référence Maladies Rares (CRMR), entre autres, **le label de CRMR constitutif « Déficience Intellectuelle de Causes Rares » (Filière DEFISCIENCE)** (coordinatrice : Dr Salima El Chehadeh). Le service déploie cette offre de poste dans le cadre de la création et du développement de ce CRMR. L'équipe de ce CRMR, multidisciplinaire, est composée de généticiens (cliniciens et biologistes moléculaires), neuropédiatres et pédopsychiatres, et sera renforcée par le recrutement d'une neuropédiatre à temps partiel, d'une neuropsychologue et d'une assistante sociale. Dans le cadre de ce centre de référence, nous travaillons en lien étroit avec la neuropédiatrie (notamment le centre de référence des troubles du langage et des apprentissages (CRTLA)), la pédopsychiatrie et la neurologie adulte.

▪ Profil de Poste :

Nous cherchons un **praticien hospitalier temps plein** (0.8 ou 1 ETP) pour assurer les fonctions cliniques suivantes :

- **Consultations du CRMR DI** : diagnostic étiologique et suivi des maladies rares génétiques avec déficience intellectuelle, consultations de diagnostic pré-symptomatique, consultations de diagnostic prénatal et diagnostic pré-implantatoire en lien avec le CPDPN et le centre de DPI de Strasbourg.

- **Participation aux réunions hebdomadaires du CPDPN des HUS, aux réunions mensuelles du CPDPN relatives aux demandes de DPI, et aux réunions de concertation pluri-disciplinaires clinico-biologiques avec les différentes spécialités (pédiatrie, neurologie, pédopsychiatrie, dermatologie, néphrologie, foetopathologie,...)**
- **Participation active aux projets de recherche du CRMR** et possibilité de développer une activité plus scientifique en lien avec la déficience intellectuelle
- **Participation à l'encadrement des internes, externes, conseillères en génétique.**
- **Possibilité de faire de l'enseignement**

▪ **Compétences requises :**

- Médecin ayant un DES de Génétique Médicale, une qualification ordinaire en Génétique Médicale, ou un DES de pédiatrie avec DIU de neuropédiatrie, **avec une expérience en génétique clinique (au moins un stage d'internat dans un service de génétique médicale)**. Post-internat possible. Une expérience en médecine génomique est un atout.
- Qualités relationnelles pour interagir avec les services cliniques et biologiques
- Capacité d'autonomie dans l'analyse et le suivi des dossiers
- Langue française orale et écrite maîtrisée.

▪ **Disponibilité du poste :**

Le poste est à pourvoir sur l'année 2019, avec pérennisation possible.

▪ **Contact pour envoi CV et questions concernant le poste:**

- **Pr Hélène DOLLFUS** (Chef du Service de Génétique Médicale):
helene.dollfus@chru-strasbourg.fr ; dollfus@unistra.fr , Tel : (+33) 3 88 12 81 20
- **Docteur Salima EL CHEHADEH** (praticien hospitalier):
salima.elchehadeh@chru-strasbourg.fr, Tel : (+33) 3 88 12 81 20
- **Armelle DREXLER** (Directrice du pôle affaires médicales, recherche clinique, qualité et stratégie médicale territoriale) :
dpam@chru-strasbourg.fr ; armelle.drexler@chru-strasbourg.fr ; tél : (+33) 3 88 11 62 05